## ுய்க்கம் By Dialog

# ORGANIC ELECTROLUMINISCENT CELL AND METHOD Publication Number: 57-051781 (JP 57051781 A), March 26, 1982

#### Inventors:

CHIN WAN TAN

#### **Applicants**

• EASTMAN KODAK CO (A Non-Japanese Company or Corporation), US (United States of America)

Application Number: 56-110988 (JP 81110988), July 17, 1981

## **Priority:**

• 6-169,705 [US 169705-1980], US (United States of America), July 17, 1980

## International Class (IPC Edition 3):

- C09K-011/06
- F21K-002/00
- H01J-029/20
- H05B-033/00

#### JAPIO Class:

- 13.9 (INORGANIC CHEMISTRY--- Other)
- 42.2 (ELECTRONICS--- Solid State Components)
- 42.3 (ELECTRONICS--- Electron Tubes)
- 43.4 (ELECTRIC POWER--- Applications)

## JAPIO Keywords:

• R125 (CHEMISTRY--- Polycarbonate Resins)

#### JAPIC

© 2002 Japan Patent Information Organization. All rights reserved. Dialog® File Number 347 Accession Number 901481

http://toolkit.dialog.com/intranet/cgi/present?STYLE=1360084482&PRESENT=DB=347,AN=901481,F... 11/26/2002

#### (9) 日本国特許庁 (JP)

#### ①特許出願公開

## ⑫ 公開特許公報(A)

昭57-51781

•		-	
Int. Cl.3	識別記号	庁内整理番号	④公開 昭和57年(1982)3月26日
C 09 K 11/06		6785—4 H	
F 21 K 2/00		6781-3K	発明の数 2
H 01 J 29/20		7136—5 C	審査請求 未請求
H 05 B 33/00		7254—3K	
	•	-	(全 6 頁)

図有機エレクトロルミネセンスセルおよびその 製造方法

願 昭56-110988

**169705** 

615ロチエスター・フアルマウ

ス・ストリート138

⑪出 願 人 イーストマン・コダック・カン

パニー

アメリカ合衆国ニユーヨーク・ ロチエスター・ステイト・スト リート343

邳代 理 人 弁理士 青木朗

外3名

優先権主張 Ø1980年7月17日 Ø米国(US)

⑫発 明 者 チン・ワン・タン

願 昭56(1981)7月17日

アメリカ合衆国ニユーヨーク14

明海田本

1. 発明の名称

②特

後田

有機エレクトロルミネセンスセルおよび その製造方法

#### 2. 特許請求の範囲

- 1. 陽極(12)、陰極(22) および前記電 極間の発光帝域を有する有機エレクトロルミネセ ンスセル(10)であって、少なくとも一種の有 機発光体および少なくとも約10<sup>5</sup> ポルト/cmの絶 級破壊電圧を有する結合剤を有しており、前記発 光帝域と前記陽極(12)の間に、ポルフィリン 采化合物の層を含む正孔注入帝域を配置したこと を特数とする、有機エレクトロルミネセンスセル。
- 2. 前記ポルフィリン系化合物がフタロシアニンである、特許請求の範囲第1項に記載のセル。
- 3. 前記ポルフィリン系化合物が金属フタロシアニンである、特許請求の範囲第1項に記載のセ
- 4. 前配結合剤が発光体用の重合体溶媒である、 特許請求の範囲第1項~第3項のいずれか1項に

記載のセル。

- 5. 前記発光帯域が前記有機発光体と異なる第二発光体を有し、前記第二発光体が第一有機発光体から放射される光の波長を変化させることが出来るものである、特許請求の範囲第1項~第4項のいずれか1項に記載のセル。
- 6. 発光帯域および正孔注入帯域を構成する層を、溶剤コーティンク技術および(または)蒸着技術により勝極に被覆し、次いで陰極を施すことを特徴とする、特許請求の範囲第1項~第5項のいずれか1項に記載の有機エレクトロルミネセンスセルの製造方法。
- 3. 発明の詳細な説明

本発明は、有機エレクトロルミネセンスセル、 その製造方法および用途に関する。有機エレクトロルミネセンスセルは、電気信号に応じて発光しかつ発光物質として有機化合物を用いて構成された装置である。.

有根エレクトロルミネセンスセルは、有根発光 体および対向極性を有する電極の積層物から構成 されており、 は種の一方からは電子注入が行われ、もり一方の関種からは正孔注入が行われる。 そのようなセルには、たとえば米国特許第 3.5 3 0.3 2 5 号明細書に記載されているように、 発光体として単結晶物質、 たとえば単結晶では、 配) 製造費れている。 しかしながら、 単結晶には、 配) 製造費が高いおよび b) 厚さを 50 ミクロン以下に容易にすることが出来ないという欠点がある。 1 ミクロンをはるかに越える厚さのセルでは、 約 3.4 × 10<sup>-4</sup> cd/cm²(1フィート・ランパート) の光出力を得るには I 0 0 ポルト以上程度の励起電圧がしばしば必要なる。

. 1

発光体、たとえばアントラセンの1ミクロン以下の皮膜を得よりとする試みではピンホールが生じた。これらのピンホールは電極間で短絡として作用し、発光が起らない(RCA・レビュー、30、332頁、1969年)。ピンホールを有しない皮膜を形成しかつ所選摩さの発光帯域を形成するために、この系に、非導催性重合体結合剤を普通

(3)

る有機エレクトロルミネセンスセル(10)であって、少なくとも一種の有機発光体および少なくとも約105 ボルト/mの絶縁破壊電圧を有する結合剤を有し、前配発光帯域と前配端板の間に、ポルフィリン系化合物の層を含む正孔注入帯域を設けたことを特徴とする有機エレクトロルミネセンスセルを提供することにより解決される。

また、本発明は、発光帯域および正孔注入帯域を構成する層を、格剤コーティング技術および (または) 蒸着技術により陽極に被優し、次いで 陰極を施すことを特徴とする、前記種類の有機エレクトロルミネセンスセルを製造する方法を提供する。さらに、本発明は、前配有機エレクトロルミネセンスセルを選定電圧源に連結し、発光させて使用することに関する。

本発明は、比較的低い WIEを必要とするエレクトロルミネセンスセルを提供するのに有利に使用される。との低端圧は発光帯域が非常に薄いということによる。 輝い帯域は、一部には、結合剤が発光帯域の発光体と一体になるという理由により

は個体形似として添加することが試みられたが、 結合剤は堰極の正孔および電子注入を妨げる傾向 がある。短絡を防止するために、結合剤は、重合 体絶線体であって少なくとも約105 \*\*ルト/ mのの 絶級破壊 電圧を有することが好ましい。しかしながら、そのような絶縁結合剤は金属電極から正孔 および(または)電子注入を妨げる傾向があるの は必然である。この問題を回避する一つの方法は、 他の点で望ましい以上のセル厚さを使用すること である。厚さが大きくなると、一定の光出力を得 るのにより大きな励起電圧が必要なので、効率が 低下する。

本発明は、これらの問題を解決して高効率のエレクトロルミネセンスセルを提供しようとするものである。特に、本発明は、低電力条件、たとえば約20ポルト以下の選圧、約1 アンペナ/cm²以下の電流密度かよび室温で高度に発光するエレクトロルミネセンスセルを提供せんとするものである。この問題は、本発明によれば、陽極(12)、陰極(22)かよび前記電極間の発光帯域を有す

(4)

可能になる。発光帯域の厚さは、その帯域を通過 する電流方向に測定して約1ミクロン以下である ことが好ましい。

さらに、本発明は、非導電性結合剤を設けた任 意の発光情域に対してその厚さが1ミクロンより かなり大きいものであっても使用するととが出来 る。

本発明は、結合剤の電硫阻止効果が、結合剤を含有する発光帯域と増極間に特定の正孔注入帯域を設けるととにより除去されるといり発見に基いている。その結果、電極のいずれも特に反応性である必要はない。特に、ポルフィリン系化合物は、関係および降極として通常の材料を用いた場合でさえ、結合剤の抵抗に打ち勝つのに十分な正孔注入を行りととが見い出された。

ルミネセンスは主として発光体により生じる。 本顧明細省において、発光体とは、電子 - 正孔対 の再結合により生じる励起状態の減衰に基いて光 を放射する任意の物質(『uminescent agent )の ととである。との物質は、少なくとも約0.1%の 全発光量子収量を有するのが好ましい。

本発明のセルの発光帝域において任意の有徴発 光体が有効である。発光体は、ピンホールの発生 を防止するために結合剤の存在にたよる発光体で あるのが有利である。有効な発光体の最も好ましい。 か例として、芳香族化合物、たとえばアントラセン、ナフタリン、フェナントレン、 たとえば1.4 ・ ジョニルブタジエン およびテトラフェニルブ タジエン: クマリン: アクリジン: ステルペン、 たとえばトランスステルペン; および8 個未満の 銀を有する紹合理構造の他の任意の発光体が挙げ られる。

ピンホールの発生を防止するために、発光体とともに、前述したような十分な絶縁破欺覚圧むよび十分な皮膜形成能を有する限り、種々の結合剤が有効である。固体溶媒として作用する重合体結合剤が好ましいけれども、たとえば米国特許第3.621,321号明細書に記載されているように、他の結合剤が発光体と混合物にするのに有効であ

(7)

陰極も不透明であれば、発光帯域自身の熔緩が透明であることが必要である。さらに他の実施態様では、半透明陰極が使用され、光はその陰極を通して見られる。

陽極の好きしい例として、酸化錫インジウム、酸化錫またはニッケルの半透明層を被優したガラス、たとえば約10~50オーム/平方のシート抵抗および可視光線に対する光学透過率約80%を有する、PPGインダストリーズ社から商標:ネサおよびネサトロンとして市販されているコーテッドガラスが挙げられる。

本発明の一つの面によれば、正孔往入帯域は発 光帯域と陽極の間に配置され、正孔往入帯域はポ ルフィリン系化合物を含む。本顧明細帯において、 ポルフィリン系化合物とは、ポリフィリン自身を 含めて、基本的ポルフィリン構造から誘導される またはその構造を有する天然または合成の任意の 化合物である。とのような化合物の例は、前述の 米国特許第3,935,031号明細帯に開示されてお り、その詳細を参考として本顧明細帯に引用した。 ۵.

固体 お はとして作用する 重合体 結合剤の中で、下記のものが非常に有効であることが 判明した:付加重合体、たとえば約2×10<sup>6</sup> ポルト/cmの絶縁破敗 間圧を有するポリステレンまたはポリ(p-t-アテルステレン)、ポリ(ビニルカルパソール)、ポリ(ビニルトルエン)、ポリ(メテルメタクリレート)、ポリ(アクリロニトリル)共重合体 かとえばポリエステル、ポリカーポネート、ポリイミド かよびポリスルホン。

セルにおいて、任意の形態の発光帯域が有効で ある。層形態が好ましく、セルの他の帯域および 物質も積層体の層として形成される。

通常の如く、陽極は、透明絶級層に、少なくとも部分的に透明な導電性物質、たとえば酸化錫、酸化インジウムを選び酸化錫インジウムの層を被 質したものであるのが好ましい。したがって、発 光帯域より放射される光は、陽極を介して伝達される。別の場合、陽極は不透明である。ただし、

(8)

本発明で好きしいそのような化合物の種類は、下 配構造を有する種類である:

$$X^{1} \qquad Z^{1} \qquad X^{2}$$

$$X^{1} \qquad Y^{2} \qquad X^{2}$$

$$X^{1} \qquad Y^{1} \qquad Y^{2}$$

$$X^{1} \qquad Y^{2} \qquad Y^{2}$$

$$X^{2} \qquad X^{2} \qquad X^{2}$$

$$X^{2} \qquad X^{2} \qquad X^{2}$$

〔式中、

Qは-N=または=CH-であり;

Mは金属であり;

 $T^1$  および  $T^2$  は両方共 S または両方共 C であるか、または  $T^1$  および  $T^2$  の一方は N であり、そしても 9 一方は C であり;

X<sup>1</sup> および X<sup>2</sup> は同じかまたは異なっていて、 各々水果またはハロゲン、たとえば塩料、ファ 架かよび臭染であり;

Ŷ

2<sup>1</sup>は六員不飽和銀を形成するのに必要を原子を 表わす]。

構造(I)の化合物を変性して、4個の窒素のうち 2個を水業化した非金属錯体とするのは任意である。

有効なポルフィリンの非常に好ましい例は、無金属フタロシアニンおよび構造(j)のMが任意の金属、たとえばコペルト、マグネシウム、亜鉛、パラソウム、ニッケル、および特に銅、鉛または白金である金属フタロシアニンである。

有効な陰極として、低仕事関数の普通の金属、 たとえばインジウム、銀、錫、アルミニウム等か ら形成した半透明または不透明電極が挙げられる。 重要なことは、陰極は、偶発酸化から保護しなけ ればならない反応性の大きいアルカリ金属から選 ぶ必要のないことである。

図面には、本発明により製造されたエレクトロルミネセンスセル10が示されている。セルは、 ガラス14に酸化錫インジウムの半透明皮膜16

(11)

とが出来る。

本発明のさらに他の実施態様においては、セルの常報が、絶縁基板上に単層の部分として並行して配列される。そのような実施態様では、2つの電極は層の2つの対向端部を構成する。電圧負荷が過度にならないようにするため、正孔注入常域から陰極へ向けて削った発光常域の幅が前述したような幅、すなわち約1ミクロン以下であることが好ましい。

前述した物質から構成されたそのようなセルは、 著しく優れた効率でルミネセンスを生じることが 判明した。 すなわち、20 ポルト以下の電圧および1アンペア/cm²以下の室温電流密度の電源26 で、セル10で少なくとも1.7×10<sup>-4</sup> cd/cm² (0.5フィート・ランパート)の輝度(luminosity) を生じる。

前述したセルの製造には、任意の通当なコーティング技術が有効である。たとえば、一つの好ましいコーティング技術は、異なる格剤から層を互いに重ね合せて強被することからなり、この場合、

を被傾した脳として形成された陽極12を有し、 半透明皮膜16上にはポルフィリン系化合物の層 18が花溜せしめられる。発光体と結合剤の層20 が、脳18上に花溜せしめられ、層20上に陰極 22が花溜せしめられる。リード線24が電源 (Va) 26に通常の方法により連結される。電源 26はD.C.またはA.C.源であり、ステップ個号 またはパルス信号を送信する通常の回路機構を保 えているのが好ましい。たとえば、本発明のセル は、パルス信号に対して約1~10マイクロセコ ンドの高速時間応答を示す。

別の題様として、本発明のセルは、放射される 光を他の波長に変えるために、発光帯域において、 陰極と結合剤および第一発光体を含有する層との 間に、第二発光体を好ましくは第二層(図示せず) として有することが出来る。そのような第二発光 体は有機質のものでかつ結合剤と混合されている 発光体と異なるものであるのが好ましい。

別法として、二種類の発光体共結合剤に可容性であれば、それらを二つ共一つの層に混合すると

(12)

一つの層の溶剤は他の層に対して不良溶剤である。本発明で好ましい方法は、分解性または揮発性物質を含まないのが適当であるポルフィリン系化合物源を用いて、きれいな、すなわち磨いた陽極上にポルフィリン層を蒸着させ、その後、下記溶剤: 1,2-ジクロロエタン、ジクロロメタン、およびテトラヒドロフランの一種以上から約1,000~約10,000でpmのスピンコーディングにより発光層を溶剤強布する方法である。他の有効な方法は、発光常製および正孔注入帯域を蒸着により堆積させる方法である。また、陰極は通常の蒸着により施すことが出来る。

本発明でネサトロンガラスを陽極として使用する場合、ネサトロンガラスの好ましい研磨方法は、アルミナまたは他の研摩剤の歴凋液で濡らした綿フランネルでネサトロン設面を通常は数分間據る方法である。次に、研摩ネサトロンは、1:i H<sub>2</sub>0/1ソプロピルアルコール浴中で約30分超音波処理して研摩材が除去され、次いで、無留水で

(14)

十分すすがれる。研解されたネサトロンガラスは 強い光できれいに見える。

#### 例

下記の例により本発明をさらに説明する。

#### 例 1

ネサトロンおよび約1000 Å 厚の銅フタロシアニン(以下 CuPe と称す)の積層物としてセルを調製した。ポリスチレンにテトラフェニルプタツエンを含ませた層を、CuPe 上に約1000 Å 厚で施した。最後に、銀層を次のようにして施した:
(1) きれい カネサトロン上に CuPe 薄膜を蒸着した。
(2) ポリスチレンとテトラフェニルアタツエン(重量比1:4)の混合物を、CuPe の上面に 10,000 rpm 速度のスピンコーティングにより流延した。 このスピンコーティングに使用される溶液は 1 xd トルエン中に 形解された 2 5 町固形分を含有した。 得られた皮膜の厚さは約1000 Å であった。 (3) テトラフェニルブタツエン/ポリスチレン皮膜の上面に Ag 電極を蒸着させた。

二層セルを、20Vおよび30-40mA/cm2の

(15)

皮膜の調製は、例1と同様にして行った。テトラフェニルプタジエン/ポリスチレン皮膜の上部に、PV-H(~500-1000%)を蒸溜させた。 とのセルにより放射される光は、810 nmの近赤 外にほぼ完全にシフトされた。これは、PV-H皮膜の発光に基づくものであった。

#### 例 3

CuPe の第一届 (~1000 %) かよびテトラフェニルプタジエンとポリ (p-t-ブチルスチレン) 結合剤 (重量比1:4)の混合物の第二届 (~1000 %)を有するセルを調製した。ネサトロン陽極 (CuPe 層に隣接)と蒸着銀電便の間に、それらの2つの層をサンドイッチ状にはさんだ。28ポルトかよび6mA/cm²のDC 電源で励起すると、約2.1×10<sup>-3</sup>cd/cm²(6フィート-ランパート)の輝度を有する青色発光が観察された。

#### 例 4

重合体結合剤がピスフェノール - A ポリカーポ ネートであることを除いて、例 3 と同じ構成のセ 平均電流密度で励起した場合、青色光が放射された。セルの輝度は約 $5.1 \times 10^{-4}$  cd/cm² (1.5 フィート-ランパート)であり、ピーク発光の波長は4.6.7 nm であった。

これに対し、CuPe 層を含まない同じセル、すなわちネサトロン/ (テトラフェニルアタジエン/ポリステレン) (~1000~2000 Å)/Agは、20 Vで発光しないかまたは20 V以上の電圧でアークを発生し、局部で弱い白色光を放射した(破壊現象を示す)。

#### 好 2

ネサトロン/CuPo/(テトラフェニルアタジエン/ポリスチレン)/PV-H/Agとしてセルを構成した。ここで、PV-Hは下配構造の化合物である。

ネサトロン上のCuPc/テトラフェニルアタジエン

(16)

ルを調製した。3.6 ポルトおよび約2.5 mA/cm² のD C 健康で励起すると、約 $6.9 \cdot 1.0^{-4}$  cd/cm² (2 フィート・ランパート)の青色発光が観察された。

#### **9**7 5

重合体結合剤がポリ(ビニルトルエン)である ことを除いて、例3と同じ構成のセルを調製した。 30ポルトおよび100mA/cm²のDC 電源で励 起すると、1.7×10<sup>-2</sup>cd/cm²(50フィート -ランパート)の背色発光が観察された。

#### *1*54 6

重合体結合剤がポリ(アクリロニトリル・コースチレン)であることを除いて、例3と同じ構成のセルを調製した。30ポルトおよび10mA/cm²のDC電源で励起すると、約8.6×10<sup>-4</sup>cd/cm²(2.5フィート・ランパート)の輝度を有するす色発光が観察された。

#### 例7

宛光層がテトラフェニルエチレン/ポリスチレン(直量比1:4)であることを除いて、例3と

(17)

陰極、24…リード線及び26…電源。

同じ構成のセルを調製した。 2 6 ポルトおよび 1 8 0 mA/cm²のD C 電源で励起すると、約 6.2 × 1 0<sup>-8</sup> cd/cm²( 1 8 フィート・ランパート) の輝度を有する青・緑色発光が観察された。

## 例 8

フタロシアニン層が無金属フタロシアニン(~1208 Å)であり、そして発光層が 7 - ジェチルアミノ・4 - メチルクマリン/ポリステレン結合剤(重量比1:6,~1000 Å)であるととを除いて、例3と同じ構成のセルを調製した。40 ポルト、10 多衝撃係数かよび約10mA/cm²のピーク電流密度のペルス電圧で励起すると、約1.0×10<sup>-3</sup>cd/cm²(3フィート・ランペート)の輝度を有する紫- 育色発光が観察された。

#### 4. 図面の簡単な説明

図面は、電源に連結された本発明のセルの部分 概略図である。

10…エレクトロルミネセンスセル、12…陽 極、14…ガラス、16…半透明皮膜、18…ポ ルフィリン系化合物層、20…発光体層、22…

(19)

特許出顧人

イーストマン コゲック カンパニー

特許出願代理人

弁理士 肯 木 朗

弁理士 西 館 和 之

74I 73 M 4 35

弁理士 山口昭之

(20)

			ه د
			Î